This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43)Date of publication of application: 05.08.1991

(51)Int.CI.

CO8F 10/00

(21)Application number: 02-273133

CO8F 4/602

(71)Applicant: FINA TECHNOL INC

(22)Date of filing:

11.10.1990

(72)Inventor: EWEN JOHN A

RAZAVI ABBAS **ELDER MICHAEL J**

(30)Priority

Priority number : 89 419055

Priority date: 10.10.1989

Priority country: US

(54) PRODUCTION OF SYNDIOTACTIC POLYMER AND CATALYST THEREFOR

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce syndiotactic polymers by bringing a specified metallocene catalyst into contact with an ethylenically unsatd, monomer in a polymn, reaction zone to syndio-specifically polymerize the monomer while the reaction zone is kept under the polymn, conditions, thereby syndiotactically growing the polymer chain derived from the monomer.

CONSTITUTION: A metallocene catalyst is prepared. This catalyst has an unbalanced metallocene cation and a stable non-coordinated counter anion thereto. The cation is of a cationic metallocene ligand having ring structures which are sterically different from each other and are bonded to a positively charged coordinated transition metal atom. One of the ring structures is a (substd.) cyclopentadienyl ring and the other is a substd. cyclopentadienyl group sterically different from the former. These two groups are in a sterically fixed relation to the coordinated metal atom so as to inhibit the rotation of the rings. This catalyst is brought into contact with an ethylenically unsatd. monomer which has 3 or more carbon atoms or is a substd. vinyl compd. (e.g. propylene) in a polymn. reaction zone to syndio-specifically polymerize the monomer while the reaction zone is kept under the polynm. conditions.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

② 公開特許公報(A) 平3-179006

®Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)8月5日

C 08 F 10/00 4/602 MJF MFG 7167-4 J 8016-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全17頁)

69発明の名称 シンジオタクチック重合体の製造方法および製造用触媒

②特 頭 平2-273133

②出 願 平2(1990)10月11日

優先権主張

@1989年10月10日@米国(US)@419055

@発明者 ジョン・エイ・ユーエ

アメリカ合衆国テキサス州77058ヒユーストン・ケントウ

ツドアペニュー 16615

ン @発 明 者 アパス・ラザビ

ベルギー国7620パトウラージュ・リュドフランドルナンバ

アメリカ合衆国テキサス州77546フレンズウッド・ストー

-- 9

個発 明 者 マイケル・ジェイ・エ

ンレッジ 706

ルダー ⑦出 願 人 フイナ・テクノロジ

フレップ 700 アメリカ合衆国テキサス州75221ダラス・ピーオーボツク

ー・インコーポレーテ

ス410

ッド

70代 理 人 弁理士 小田島 平吉

明神書

1 [発明の名称]

シンジオタクチック重合体の製造方法および製造 田蚰雌

2 [特許請求の範囲]

1. (a) 不均衡なメタロセンカチオンおよび弦メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニオンを育しており、該メタロセンカチオンはでいる配位性の顕移金属原子と連絡としている配位性の顕移金の方に、 はなり、 のののは、 ののは、 ののは

るエチレン系不飽和単量体と接触させそして限反 応区域を重合条件下に保って該単量体のシンジオ 特異的重合を起こす

ことからなる、エチレン系不飽和単量体から誘導 される重合体額をシンジオタクチック成長させる 方法。

2.(a)式:

[R*(CpRn)(CpR'm)MeQk}*[P]-[式中、

各Cpはシクロペンタジエニルまたは置換されたシクロペンタジエニル環であり、

各Rは同一もしくは異なっておりそして炭素 数が1~20の炭化水楽基であり、

各 R 'は同一もしくは異なっておりそして炭 来数が 1 - 2 0 の炭化水素基であり、且つ (C p R 'm)が(C p R n)と立体的に異なる ように選択され、

R"は触媒に立体固定性を与えるためのCp 理類の間の構造的ブリッジであり、

Meは元素の周期律表の4b、5b、または

特閒平3-179006 (2)

6 b 族金属であり、

各Qは炭素数が1-20のヒドロカルビル基であるかまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

n は 0 - 4 であり、m は 1 - 4 であり、 k は 0 - 2 である}

により特徴づけられているメタロセン無謀を準備 1

(b) 該触媒を重合反応区域において炭素数が3 以上であるかまたは配換されたビニル化合物であるエチレン系不飽和単量体と接触させそして該反応区域を重合条件下に保って該単量体のシンジオ 特異的重合を起こす

ことからなる、エチレン系不飽和単量体から誘導 される重合体額をシンジオタクチック成長させる 方法。

3.(a)式:

{R*(CpRn)(CpR'm)MeQk}*[P]*
[式中、

各Cpはシクロペンタジエニルまたは置換さ

てシンジオタクチックポリプロピレンを製造する ことからなる、シンジオタクチックポリプロピレ ンの製造方法。

5.不均衡なメタロセンカチオンおよび該メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニオンからなっており、該メタロセンカチオンが

れたシクロペンタジエニル環であり、

各Rは同一もしくは異なっておりそして炭素数が1-20の炭化水素基であり、

各 R 'は同一もしくは異なっておりそして炭素数が 1-20の炭化水素基であり、且つ $(C_pR'm)$ が (C_pR_n) と立体的に異なるように選択され、

R "は触媒に立体固定性を与えるためのCp 環環の間の構造的ブリッジであり、

Me は元素の周期律表の4 b、5 b、または 6 b 族金属であり、

各Qは炭素数が1-20の炭化水素基である かまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

n は 0 - 4 であり、 m は 1 - 4 であり、 k は 0 - 2 である]

により特徴づけられているメタロセン放媒を準備 し、

(b) 酸触媒を重合反応区域においてプロビレン と接触させそして数反応区域を重合条件下に保っ

式:

[R*(CpRn)(CpR'm)MeQk]*[P]-[式中、

各 C p はシクロペンタジェニルまたは置換されたシクロペンタジエニル環であり、

各Rは同一もしくは異なっておりそして炭素 数が1-20の炭化水素基であり、

各 R 'は同一もしくは異なっておりそして炭 素数が 1-20の炭化水素基であり、且つ (CpR'm)が(CpRn)と立体的に異なる ように選択され、

R "は触媒に立体固定性を与えるためのC p 理無の間の構造的ブリッジであり、

Meは元素の周期律表の4b、5b、または 6b族金属であり、

各Qは炭素数が1-20のヒドロカルビル基 であるかまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

n は 0 - 4 であり、m は l - 4 であり、k は 0 - 2 である] により特徴づけられている、重合体額のシンジオ タクチック皮及で使用するためのメタロセン触媒。 3 【発明の詳細な説明】

本出願は、現在米国特許番号4.892.851 となっている1988年7月15日に出願された 出顕番号220.007の一部継続出願である。

本発明は、エチレン系不飽和化合物からシンジオタクチック重合体を製造するための触媒および方法に関するものであり、そして特に、異なるシクロペンタジェニル環類を有する立体固定性(streorigid)のカチオン性のメタロセン触媒上でのプロピレンまたはそれより高級なアルファオレフィンの重合によるシンジオタクチックポリオレフィンの製造に関するものである。

本発明を要約すれば、炭素数が3以上であるかまたは置換されたビニル化合物であるエチレン系不飽和単量体から誘導される重合体額をシンジオタクチック成長させるためのシンジオ特異的(syndiospesific)触媒および方法である。 駄触媒は、正に荷電されている配位性の悪移金属原子と

中に最初に関示されている。この特許に関示され ている如く、シンジオタクチックポリプロピレン は三塩化チタンおよび一塩化ジエチルアルミニク ムから製造された触媒を使用することにより製造 された。ナッタ他に対するその後の米国特許番号 3.305.538は、シンジオタクチックポリブ ロビレンを製造するための有機アルミニウム化合 物と組み合わされたパナジウムトリアセチルアセ トネートまたはハロゲン化されたパナジウム化合 物の使用を開示している。エンリック(Emrick)に 対する米国特許番号3.364.190は、シンジ オタクチックポリプロピレンを製造する際の微糊 分割状の三塩化チタンまたはパナジウム、塩化ア ルミニウム、トリアルキルアルミニウムおよび焼 含有ルイス塩基からなる触媒系を開示している。 これらの特許参考文献中に開示されており且つ当 技術で公知の如く、シンジオタクチックポリプロ ピレンの構造および性質はアイソタクチックポリ プロピレンのものとは相当異なっている。アイソ タクチック構造は典型的には重合体主鋲を通る仮 シンジオタクチック重合体は、主要重合体鎖中で単量体単位が互いに交互にしかも規則的に並んでいる弾対称性炭素原子のエナンチオマー配置を有している独特な立体化学的構造を有している。シンジオタクチックポリプロピレンはナッタ(Natta)他による米国特許番号3.258.455

定の面の同一側上に連続的単量体単位の第三級炭素原子と結合しているメチル基を有していると記されており、例えばメチル基は全てその面の上または下にあると記載されている。フィッシャーの投影式を用いると、アイソタクチックポリプロピレンの立体化学的原序は下記の如である:

... 4444...

構造を記載するための別の方法はNMRの使用によるものである。アイソタクチック五種(pentad)に関するポヴェイのNMR命名法は...mmmm...であり、ここで各「m」は面内の同一個上の「メソ」二種(dyad)または連続的メチル基を表わす。 当技術で公知の如く、鎖の構造におけるずれまたは連転が重合体のアイソタクチック度および結晶性を低下させる。

アイソタクチック構造とは対照的に、 シンジオタクチック重合体とは鎖中の連続的な単量体単位の第三級炭素原子と結合しているメチル基が重合体のその面の反対傾にあるものである。 シンジオ

特原平3-179006 (4)

タクチックポリプロピレンは下記の如くジグザグ 表示で示される:

シンジオタクチックポリ塩化ビニルおよびポリ スチレンの対応する表示はそれぞれ下記の如くで ある:

フィッシャーの投影式を用いると、シンジオタ クチック重合体は

として示される。

NMR命名法では、この五種は...rrr...として

および1987年9月11に出願された095、755中に開示されている。これらの出題は偏光 性の立体固定性メタロセン触媒を開示しており、 該触媒はオレフィン類を重合させてアイソタクチック重合体を製造しそしてそれは高度にアイソタク チック性のポリプロピレンの重合において特に有 である。

シンジオタクチックポリプロピレンまたは他のシンジオタクチックポリオレフィン類を製造するための触媒は、上記の出版番号220.007中に関示されている。これらの触媒はである。 放射でいる立体固定性のメタロセン触媒である。 放射は は異なるシクロペンタジエニル基の間に伸びている 機造的ブリッジを有しており、そして式 R*(CpRn)MeQk (1)により特徴づけられている。 式(1)において、Cpはシクロペンタジエニルまたは 置換されたシクロペンタジエニルまたは でんじん といく アイは 炭素数が 1-20のとドロカルビル基を 没わす。 R*は 放路に 立体固定性を与えるための

触媒は上記の三種の全部の型の重合体を製造できるが、触媒が非常のわずかなアタクチック重合体を有する主としてアイソタクチックまたはシンジオタクチック重合体を製造することが望ましい。アイソタクチックポリオレフィン類を製造する触能は、1987年4月3日に出願された現在出願器は中の米国特許出職番号034.472、1987年9月11日に出版された096.075、

Cp環類の間の構造的ブリッジであり、Meは通移金属を表わし、そしてQはヒドロカルビル基またはハロゲンである。(CpR'm)が(CpRn)を立体的に異なる。(CpR'm)が(CpRn)と立体的に異なる。R'mは選択される。nは0ー4(0はヒドロカルビル基がないことを示し、すなわち未散換のシクロペンタジエニル環)に変化し、mは1ー4に変化し、そしてkは0ー3でも、立体的に異なるシクロペンタジエニル環はフィンタクチック重合体を製造する。

その他の型のメタロセン触媒は、ターナー
(Turner)他のヨーロッパ特許出願277,003
およびターナーの277,004中に開示されて
いるカチオン性触媒である。これらの出顧に関示
されている如く、ビス(シクロペンタジエニル)ジ
ルコニウム、チタンまたはハフニウム化合物が、
プロトン供給可能カチオンを含む第二化合物と反
応するか、または第一化合物上で配位子と不可逆
的に反応するカチオンおよびかさ高い安定アニオ

ンからなっているイオン交換化合物と反応する。 ヨーロッパ特許出願277.003および277. 004中に記されている触媒は本質的にはエチレ ンの重合においてそしてより一般的にはアルファ オレフィン類、ジオレフィン類および/または炭 素数が2-18のアセチレン系不飽和化合物の重 合において特に重要であることが開示されている。 該ヨーロッパ出願で主として開示されているのは、 エチレンの重合またはエチレンとプロピレンもし くは1-ブテンとのまたはプロピレンおよび1-ブテンもしくは1.4-ヘキサジエンとの共重合 である。ターナーおよびターナー他の出顧に開示 されている如き重合体の立体特異性またはそれの 欠如は一般的には論じられていないが、出願27 7.004中にはアタクチックポリプロピレンを 製造するためのそして一併(実施併39)ではア イソタクチックポリプロピレンを製造するための 実施例が示されている。

本発明に従うと、炭素数が3以上であるかまた は置換されたピニル化合物であるエチレン系不飽

うに選択され、Rでは放振に立体固定性を与えるための環境の間の構造的ブリッジであり、Meは元素の周期律表の選移金属を変わし、nは0-4であり、mは1-4であり、kは0-2であり、Pは安定な非配位性のアニオンである1。

[R"(CpRn)(CpR'm)MeQk]*[P]-(2) [式中、

C p はシクロペンタジェニルまたは置換されたシクロペンタジェニル環であり、 R および R 'は同一もしくは異なっておりそして炭楽 数が 1 - 2 0 のヒドロカルビル基であり、 且つ C p R 'm が C p R n と立体的に異なるよ

ブリッジにより与えられる。肝道には、遷移金属 原子はチタン、ジルコニウムまたはハフニウム原 子である。

本発明は、中性であってもまたはカチオン性で あってもよいある種の立体固定的メタロセン照お よびシンジオタクチック重合体成長における触媒 としてのそれらの使用を包括している。ここで使 用されている通常の業界用語に従うメタロセンと いう語は、2個のシクローC4配位子(シクロペ ンタジエニルまたは置換されたシクロペンタジエ ニル理類)が遷移金属或いは金属ハライド、アル キル、アルコキシ、またはアルキルもしくはアル コキシハライドなどにより供給可能な中心にある すなわち「サンドイッチ」状の金属原子と結合し ている有機命属配位性化合物を示している。シク ローC。配位子が中心に配位された金属原子の面 の上または下に配向されているため、そのような 構造は時には「分子サンドイッチ」とも称されて いる。「カチオン性メタロセン」という爵は、中 心の配位された金属原子が正の電荷を有している

メタロセンを意味しており、すなわちメタロセン . 錯体は安定なアニオンと一緒になっているカチオ ンである。本発明に包括される中性およびカチオ ン性の両者のメタロセン類は立体固定的である。 立体固定性がメタロセン鎖体に付与されて、置換 されたシクロペンタジエニル環鎖の配位輪の周囲 において1種以上の方法により付与される物理的 または構造的関係による回転を防止している。配 換益が2種の置換されたシクロペンタジエニル環 類の間の結合されていない空間的相互作用による 従来からの意味での立体的障害を与えるているよ うな置換されたシクロペンタジエニル環類によっ て、立体固定性は付与される。置換されたシクロ ペンタジエニル環類の低い運動エネルギー状態を 与えることによっても、立体固定性を付与するこ とができる。

前記の如く、元の出観である出願番号220。 007は立体固定的メタロセン触媒の使用による ・シンジオタクチックポリプロビレンまたは他のポ リオレフィン類の製造を開示している。本発明は

でなくてもよく、しかも実際には普通はブリッジされていない。さらに、該ヨーロッパ出國中に関示されているメタロセン触媒が立体固定性を付与するためのブリッジ度になるまでは、それらは対称性でもある。ターナーのヨーロッパ出願の数示とは対照的に、本発明で使用されるカチオンなは立体特異的でなければならない。

本発明で使用される立体固定的なカチオン性メ タロセン触媒は、下記式:

[R"(CpRn)(CpR'm)MeQk]*[P]*(2) [式中、

C p 、 R 、 R ′、 M e 、 Q 、 P 、 k 、 m およ びn は前記の如くである】

により特徴づけられている。立体固定性は、特許 番号 4 , 8 9 2 , 8 5 1 中に開示されているのと同様な構造的ブリッジにより付与される。

式(2)においてPにより示されているアニオンは、上記のターナーのヨーロッパ出願中に記され

特許出願番号220,007中に開示されている 型であってもよい立体固定的メタロセン触媒を使 用しており、ここでは立体固定性はブリッジ構造 により付与されており、メタロセン配位子がイオ ン化されて安定なカチオン性触媒を与える。本発 明で使用されるカチオン性メタロセン触媒は上記 のヨーロッパ特許出顧277,003および27 7.004中に開示されている型の工程に従い製 苗できるが、肝嚢には以下にさらに詳細に論じら れているトリフェニルカルペニウムボレートを用 いる方法により製造される。飲ヨーロッパ出願に 開示されている型の工程を本発明で使用しようと するカチオン性メタロセン触媒の製造で使用する 場合には、ある種の重要な差異が観察されるはず であり、それは該ヨーロッパ出願はシンジオタク チック重合体の製造を開示していないためである。 すなわち、故ヨーロッパ出観に開示されているメ タロセン触媒では、シクロペンタジエニル基は同 一であってもまたは異なっていてもよく、そして それらはブリッジ可能であるのだが必ずしもそう

ている型のものであってもよい相容性の非配位性アニオンである。アニオンPはメタロセンカチオンとほんの弱いかまたはカチオンとほんの弱いが配位し、それにより中性のルイス塩揺にるをかけるから、「相談中によりの出版中におからなが、「相談中でなり、「相談中でなり、「相談中でなり、「相談中でなり、「相談中でなり、「相談中でなり、「本が、「本が、「ない」」とはメタロセンをは、「本が、「ない」」とは、「ない」とは、「ない」といる。通過ないでは、「W(PhF。)」・、

[M o (P h F *)-] (ここでP h F *はペンタフルオリールフェノールである) 、[C 4 O *]、

[SbRs]-、および[ABRs](ここで各Rは独立してCB、Cs-Cs-アルキル茜、肝道にはメチル茜、アリール基、併えばフェニルもしくは歴典されたフェニル基、または弗累化されたアリール基である)が包含される。本発明で使用できる

寸法の他に、アニオン性対イオンの別の重要な特徴は安定性および結合性である。アニオンは電子を吸引するメタロセンカチオンによって中性にされない程度まで充分安定性でなければならない。カチオンとの結合強度は、それが単量体を鎖皮及反応に挿入させる手段となる程度のものである。

本発明の好適な用途はCs+Tルファオレフィン類、特にプロピレン、のシンジオタクチック重合におけるものであるが、本発明をエチレン系不飽和単量体からシンジオタクチック性が望まれる機造である他の遺合体を製造する際に使用することがら重合体鎖のシンジオ特異的な成長を行うことがのきる。ここで使用されている「エチレン系不飽和単量体」という話は、末端ビニル基

(CHューCH-)により特徴づけられている世化水素または置換された炭化水素化合物を意味する。本発明で使用できるそのような化合物は少なくとも3個の炭素原子を有しているかまたは置換されたビニル化合物、特に塩化ビニル、であるづけられており、ここでRはヒドロカルビル基または非ヒドロカルビルを基である。例えば、本発明に従い1ープテンから重合体鉄のシンジオタクチックで配置を得ることができる。シンジオタクチックプロビレ

ターナーのヨーロッパ出願に開示されているメ タロセン触媒には、メタロセン触媒毒として提伯 するメタロセン配位子のプロトン化によりルイス 塩基が製造されるかもしれないというある種の欠 点がある。本発明で使用される型のカチオン性メ タロセン触媒を製造するための好適な工程は、非 配位性溶媒中でのアニオン性化合物とシクロペン タジエニル基間のブリッジにより不均衡に且つ立 体固定性にされているジメチルメタロセンとの反 応を含んでいる。例えば、トリフェニルカルベニ ウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ポロネ ・トを例えばトルエンの如き溶媒中で中性メタロ センと反応させることができる。そのような触媒 およびそれらの製造はジョーン・A・エウェン (John A. Even)およびミハエル・J・エルダー (Michael J. Elder)による1989年10月30 日に出願された「オレフィン類の重合用のメタロ セン触媒の製造」に関する米国特許出願番号41 9.046中に開示されており、それの開示はこ こでは全て参考用のものである。

ンは多分最も大きな実用性を有しており、そして本発明はシンジオタクチックポリプロピレンの製造に関して詳細に記されている。 しかしながら、シンジオタクチック配置が望まれる他の化合物にも興味がもたれている。

上記の特許出題番号220.007中に開示されている意合工程を本発明の実施において使用したでは、している意となど、カールをは、カールのとは、カールをは、カ

特別平3-179006(8)

ものではないが、元の出額に開示されている型の中性メタロセン類がザンベリ(Zambelli). A.他の「プロペンのアイソタクチック重合:メチルアルミノキサン無しの4族メタロセンを基にした均質 放び」、マクローモレキュルス(Hacro-Noiecules)、1989、22、2186~2189頁に開示されている方法におけるMAOとの反応によりカチオン性操体を生成すると信じられている。MAO化合物から誘導されるアニオン性種が単量体排入に影響を与えて異性化を引き起こし、それが重合体鎖の成長中の一方の放媒位置から他が入たり、なった時にシンジオタクチック性を生じることも信じられている。本発明で使用される立体固定的カチオン性メタロセン放縦は単量体挿入および鎖泳動中に異性化を行う。

上記の如くMAOを本発明の実施において使用する必要はなくしかも好ましくは使用しないということ以外は、上記の特許出顧番号220,00 7中に開示されている工程および反応条件を本発明で使用することができる。先行技術は、共触媒

オン形でなければならず、そして数プリッジされ たメタロセン類をさらに記載するために出願着号 2 2 0 . 0 0 7 の関示をここでは全て参考用に配 しておく。 R "構造的ブリッジは好適には炭素数 が1-6の、より好適には1-4の、アルキル基、 またはケイ素、ゲルマニウム、燐、窒素、ホク素、 もしくはアルミニウムを含有しているヒドロカル ビル基からなる群から選択される。アルキル架構 が好適である。それらの例には、置換されていて もまたは未置後であってもよいメチル、エチルお よびプロピルブリッジが包含される。Meは元素 の周期律妻の4、5、または6族金属であるが、 舒適には4または5族金属であり、そしてより好 週には4 灰金属、特にチタン、ジルコニウムまた はハフニウムである。パナジウムが5族金属の中 では最も適している。各Qは炭素数が1-20の ヒドロカルビル基であるかまたはハロゲンである。 実際問題として、Qは普通メチルもしくはエチル 益または塩素である。シンジオ特異的であるため

としてのMAOをメタロセン触媒と共に約100 -1000のアルミニウム対配位性金属(Me) のモル比を与える化学量論的当最よりはるかに過 利量で使用することを開示している。MAOは一 般的に本発明では使用されず、そしてそれを使用 するとしてもそれは上記の範囲よりはるかに少な く、そして好遇には10以下の、より好遇には1 以下の、A2/Meモル比を与える量である。

本発明で使用される放採はシンジオ特異的であり、そして高いシンジオタクチック指数を有する 重合体を製造する。元の出版である出願番号22 0.007中に開示されている如く、シンジオタ クチック重合体は一般的に対応するアイソタクチック の立合体より低い結晶化熟を有する。さらに、重 合体網中での同一番号の不完全度に関しては、シンジオタクチック重合体はアイソタクチック重合 体より高い酸点を有する。

本発明で使用されるメタロセン放縦は出職番号 220,007中に開示されているのと実質的に 同一のブリッジされた構造であってもよいがカチ

では最も適している。各Qは炭素数が1-20の 好適には、本発明のシンジオ特異的メタロセン ヒドロカルビル基であるかまたはハロゲンである。 放業はシクロペンタジエニル基の平面投影図とし 実際問題として、Qは普通メチルもしくはエチル て見る時にはメタロセン配位子の両側対称性を示 基または塩素である。シンジオ特異的であるため している。ここで使用されている「両側対称性」 には、メタロセン放媒中のCp環類は2個のCp という語は、微換されたまたは未慮換のCp基の 軸を通して見た配位子の対称性を意味する。例えば、イソプロピリデン(シクロペンタジエニルー 1 - フルオレニル)配位子はそのような両側対称 性を示すが、三位配で置換されたシクロペンタジ エニル基を有する対応する構造は両値対称性を示 さない。シクロペンタジエニル基の 3 および 4 位 置に 2 個の同一置換基を有する配位子は両側対称 性を有する。

本発明で使用するための好選な触媒では、Me

上記の現在出額難続中の出酸番号419,046
に記されている如きトリフェニルカルペニウムポロネート類との反応により、製造することができる。選当なメタロセン先駆体 (カチオン性触群を生成する反応前) はメチレン(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチルなよびメチレン(インデニル)(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチル、イソプロピリデン(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチル、イソプロピリデン(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチルをびに対応するジクロライド類である。

下記の実施例は触媒先駆体の製造方法を開示しており、第二の方法が比較的安定で且つ活性である触媒を生成するために好ましい。不純な触媒により一般的には低分子量の無定形重合体が生じるため、触媒雑体は「清浄」であることが重要である。一般的には、メクロセン錯体の製造は、Cゥまたは顕狭されたCゥ配位子を製造しそして単離

はチタン、ジルコニウムまたはハフニウムであり、 Qは好適にはメチルまたはハロゲン、好適には塩 裏、であり、そしてkは好適には!であるが、そ れは金属原子の原子価により変えることができる。 例示用のヒドロカルビル基には、メチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、プチル、イソブチル、 アミル、イソアミル、ヘキシル、ヘプチル、オク チル、ノニル、テシル、セチル、フェニルなどが 包含される。本触媒中で使用できる他のヒドロカ ルビル盖には、他のアルキル、アリール、アルケ ニル、アルキルアリールまたはアリールアルキル 基が包含される。さらに、RnおよびR'mは Cp環中で1個の炭素原子と結合しているヒドロ カルピル基並びに環中で2個の炭素原子と結合し ている基からなることもできる。本発明で使用さ れる触媒は、特許出願番号220,007中に開 示されている工程に従い製造された中性のメタロ セン都分を次に上記のヨーロッパ出版277.0 03および277.004に従いカチオン性の状 態に転化させることにより、またはより好適には

しそれを次にハロゲン化された金属と反応させて 輸体を生成することからなっている。

下記の実施例は中性メクロセンの製造を説明す るものであり、それは次に本発明で使用するため のカチオン性メタロセン触媒に転化させることが できる。ジルコニウムおよびハフニウムメタロセ ン無媒の両者に関して、A、BおよびCと表示さ れている三種の合成工程を記載する。合成工程は 全ての方法において不話性気体雰囲気下で真空大 気グローブポックスまたはシュレンク技術を用い て実施された。合成工程は一般的に、1)ハロゲ ン化されたまたはアルキル化された金属化合物を 製造し、2)配位子を製造し、3)銷体を合成し、 そして4) 額体を精製する段階からなっている。 プリッジされた重換されたシクロペンタジエニル 配位子の合成は、置換されたフルヴェンを要求さ れる異なるシクロペンタジエニル環想を生皮する のに充分な反応条件下で置換されたシクロペンタ ジェニルと接触させることにより、実施される。 フルヴェン中では、末端炭素原子は二重結合によ

り式

$$C_{P} = CH_{t} \tag{3}$$

により示されているシクロペンタジエニル環と結合されている。 歴典されたフルヴェン中では、末端炭素原子はジ歴典されておりそして歴典基は下記の式:

に従いCp頭上で生じることができる。

式(4)において、RおよびR'はヒドロカルビル基であり、ここで各RおよびR'は同一もしくは異なっており、そして0 < a < 4 である。合成の他の三段階は下記に示されている如くしてまたは当技術で公知の他の方法によって実施することができる。これらの方法によりジメチルフルヴェンおよびフルヴェンから製造される放媒先駆体は、イソープロピリデン(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)Me C Q 2 であり、ここでMe は 実施例によってジルコニウムまたはハフニウムである。

モルのメチルリチウム(CH,Li)が含まれていた。CH,Liをフルオレン溶液に滴々添加しそして深い選赤色溶液を敷時間にわたり撹拌した。 気体発生が停止した後に、溶液を一78℃に冷却し、そして26.5g(0.25モル)の6.6ージメチルフルヴェンを溶液に滴々添加した。赤色溶液を含みに重温に暖めそして一夜撹拌した。溶液を200m2の水で処理しそして10分間撹拌した。溶液の有機部分を100m2部分のジェチルエーテルを用いて敷回抽出し、そして一緒にした有機相を破散マグネシウム上で乾燥した。有機相からエーテルを除去すると黄色固体が残り、それを500m2のクロロホルム中に溶解させ、そして過剰のメタノールの添加により2℃で再結晶化させて、白色の 末を生成した。

配位子の元素分析は、炭素が化合物の 9 1 . 8 重量%でありそして水素が 7 . 4 %であることを 示した。これは C 2 1 H 2 0 に関する 9 2 . 6 % の炭素および 7 . 4 %の水素に相当する。配位子 に関する N M R スペクトルは、それの構造が健換 方法Aでは、溶媒としてテトラヒドロフラン
(「THF」)を使用してハロゲン化された金属化合物が製造されて、最終的な触媒雑体中に結合されているTHFを生じる。特に、マンゼル(Manzer). L.、インオーガニック・シンセンス(Inorg-Synth.)、21、135-36(1982)中に記されている如くしてMeCg、・2THFは製造された。下記の実施例ではMeはジルコニウムおよびハフニウムであるが、それはチタンまたは他の遷移金属を含むこともできる。

歴典されたシクロペンタジェニル配位子は、特定のブリッジまたは環霊換基の選択に依存して、当技術で公知の種々の方法を用いて製造することができる。下配の実施例に示されている好選な超様では、配位子は2.2ーイソプロピリデン(シクロペンタジェニルー | ーフルオレニル)である。この配位子を製造するためには、44g(0.25 モル)のフルオレンを倒脱および滴下漏斗を備えた丸底フラスコ中で350 mgのTHF中に溶解させた。漏斗内にはエーテル(1.4 M)中の0.25

されるとフルオレニル基を生成する第二のシグロペンタジエニル環とイソプロピルブリッジにより結合されている1個のシクロペンタジエニル環とを会んでいることを規定した。

この配位子および金属四塩化物-THF類体を用いて中性メタロセン類体が合成された。 0.0 5 モルのローブチルリチウムヘキサン(1.6 M)を6.8 g(0.0 2 5 モル)の上記のCp配位子を含有している 1 0 0 m4のTHF疳液に滴々添加することにより、触媒が製造された。溶液を 3 5 ℃において 1 2時間提择し、その後に、 2 0 0 m4のTHF中に含まれている 9.4 g(0.0 2 5 モル)のZrC 4。~2 THFを配位子溶液と一緒に激しく提择しながら5 0 0 m4の丸底フラスコ中に急速にカニューレ脈加した。深い健赤色溶液を選流下で 1 2時間にわたり 復拝した。溶媒を真空下で除去することにより、LiC 4 および赤色固体の混合物を単離した。

方法Aに従い製造されたメタロセン鎖体は幾ら か不純でありそして極端に空気および水分飯感性 であることが認められた。そのため、下記の実施例では方法Aの触媒は「種以上の下記の精製工程を用いて精製された:

1.ペンタンを用いる抽出。固体の赤色触媒錯体中に含有されている痕跡量の黄色不純物をペンタンを用いてペンタンが無色になるまで繰り返し抽出した。

2.分別再結晶化。赤色錯体を 1.000m2のトル・ エン中に溶解させ、それを数孔焼結ガラスフリットを通して雄過しそしてペンタンの猛加により飽 和溶液を生成することにより、白色 Li C & から 分離した。赤色のジルコニウム餶体は - 2.00℃ における結晶化を用いて単雌された。

3.パイオービーズ上でのクロマトグラフィー。
50gのパイオービーズSM-2 (20-50メッシュ歌、パイオーラッド・ラポラトリイス製の高
紹合スチレンージビニルペンゼン共重合体)を3
0×1.5cmカラム中で真空下で70℃におい
て48時間にわたり乾燥した。ビーズを次にトル
エンを用いて数時間にわたり平衡化した。トルエ

H f C g 。を別個に - 7 8 ℃の 1 2 5 m4の塩化メチ レン中でスラリー化した。HICstスラリーを配 位子疳液を含有しているフラスコ中に急速にカニュ ーレ祗加した。程合物を−78℃において2時間 にわたりスラリー化し、放置してゆっくり25℃ にまで暖め、そしてさらに12時間撹拌した。不 溶性の白色塩(LiC4)を雄別した。褐色/黄 色の塩化メチレン溶液を一20℃に12時間にわ たり冷却しそして上世み夜をカニューレ除去する ことにより、中程度の空気敏感性の黄色粉末が得 られた。その上に再びカニューレで戻されている 冷たい上進み液を繰り返し瀘別することにより、 明るい賞色の生成物を挽結ガラスフィルター上で 洗浄した。密媒を真空を用いてポンプ除去するこ とにより触媒鎖体を単値し、そしてそれを乾燥し ている脱酸素化されたアルゴンの下で貯蔵した。 この方法で5.5gの触媒籍体が生成した。

方法Bを用いて製造されたハフニウム競体の元素分析は、メタロセンが48.79重量%の炭藻、3.4%の水素、15.14%の塩素および33.

ン中の赤色触媒類体の機縮溶液をカラム下で 150-200mgのトルエンを用いて溶離した。 真空下でトルエンを蒸発させることにより、鏡体を回収した。

別の合成工程としての方法Bでは、より空気安 定性でありより活性な中性メタロゼン類が得られ、 そしてそれらをカチオン性触媒に添加して高割合 のシンジオタクチックポリプロピレンを生成する ことができる。この方法では、塩化メチレンが非 配位性音媒として使用される。下配の方法は遷移 金属としてパフニウムを使用するが、鉄工程はジ ルコニウム、チタンまたは他の遷移金属の使用に も応用できる。登換されたシクロペンタジエニル 配位子は上記の方法Aに記されているのと同じ方 法でTHF中で合成された。方法Aに記されてい る如くして溶媒を真空中で除去しそしてペンタン で洗浄することにより、配位子の赤色ジリチオ塩 (0.025モル)が単離された。単離された赤色 のジリチオ塩を125mgの冷たい塩化メチレン中 に疳解させ、そして等量(0.025モル)の

2%のハフニウムからなっていることを示した。 これらの百分字はCェーHェーHIC4ェに対する理論 値、すなわち48.39%の炭素、3.45%の水 素、13.59%の塩素および34.11%のハフ ニウムに匹敵している。同様に、方法Bを用いて 製造されたジルコニウム触媒も予測値または理論 値に近い元素分析を示している。さらに、下記の 実施例中に示されているある種のハフニウム輸体 は約4%のZrCg.も含有している96%純度の HICLを用いて製造された。さらに別の触媒就 料は99、99%純度のHfCLを用いて製造さ れた。小街合のジルコニウムを含有している触媒 を用いて製造された食合体と比較した場合には中 性形の純粋なHf触媒を用いて製造された重合体 の分子貴分布において差異が見られる。これに関 すると、カチオン性の混合放媒は純粋な触媒系に より製造されたものより広い分子量分布を有する 重合体を生成することが予期できる。

方法Cに関すると、 5 . 0 0 g (0 . 0 1 8 M)の 優換されたシクロペンタジエニル配位子を不活性 雰囲気下で60mgの蒸留されたTHF中に溶解さ せた。10分間にわたり0℃に冷却した後に、1 8 m4の 2 . 5 M n - プチルリチウム辞液(ヘキサ ン中、0.044M)を1時間にわたり高々低加 した。生じたピンク色の溶液を室型に硬めそして 合計2時間にわたり提拌した。溶媒を真空管上で 除去してジリチオ塩のピンク色の闘体を与え、そ れを150mgの乾燥しているガス抜きされたペン タンを用いて3回洗浄した。残存している極賞色 の固体を実空下で2時間にわたり乾燥し、窒温に おいて50mgの蒸留されたトルエン中に再密解さ せ、そして赤色溶液を-77℃に冷却した。反応 フラスコを宝温に暖め、そして14時間撹拌した。 4.2 g の 2 r C 4.(0.0 1 8 M)の 5 0 m4のトル エン中スラリーを加え、さらに4部分の100ml のトルエンを使用して全てのZェC&を反応フラ スコ中に洗い流した。-77℃において1時間後 仲した後に、溶媒を二重末幅針を介して除去して、 透明な赤色の誰疲を与え、フィルター上には白色 のゴム状表流が残った。溶媒を建設から除去して

色固体を50m4の緩かいトルエン中に再溶解させた。50m4のペンタンを抵加しそして-20℃に冷却すると、1.75gの黄色輸体(94%収率)が生じた。

第二の工程では、2 8 ミリモルの塩化メチルマグネシウム(THF中3.0 M育液)を上記の方法 Bで製造された-7 8 ℃の

i Pr (Cp-l-Flu)2rCa₂(6.15g、 14ミリモル)の塩化メチレン(150m2)中スラ リーに摘々版加した。冷たいパッチをフラスコか ち取り出し、そして室温に暖めた後に撹拌を1時 間続けた。溶媒を真空中で除去し、そして黄色の 残盗をトルエン/ベンタン混合物(50/50、 150m2)を用いて抽出し、10m2に濃縮し、そ して0℃に冷却して、1.5gの黄色の

i P r [C p - 1 - F l u] Z r (C H s):を与えた。 着体を濾過し、そして l O mg部分の冷たいペンタ ンで 2 回洗浄した。さらに 2 - 0 g の

i Pr (Cp-1-Flu) Zr (CH3) tを Mg Ca 連合物から100 m4のトルエンを用いて 赤色粉末(4・9 l g、0・0 l l M、62%)を 与え、それを真空乾燥しそして乾燥している脱酸 素化されたアルゴンの下で貯蔵した。

競体を、最少量の蒸留されたCH *C 4 * 中に溶解させをして微細フリットを通して進過することにより、再結晶化させた。等量のヘキサンを加えそして-77℃の明るい赤色溶液を機縮して赤色結晶を与え、それを溶媒のカニューレ除去および真空乾燥により集めた。

iPr{Cp-l-Flu]Zr(CH₃)₃の合成では、二種の工程が使用された。第一の工程では 個院、 隣下編斗および磁気接件棒を備えた丸底フラスコ中に含まれている 100 maのジェナルエーテル中に2gの上配の方法Bで製造された iPr{Cp-l-Flu]ZrCa₃を懸荷させた。 2当量の塩化メナルマグネシウム(3-lmax、THF中3 M的液)を滴々添加した。 冷たいバッチを 取り除き、 そしてフラスコを遺風に硬めた。 塩化マグネシウムの濾過後に、明るい黄色のエーテル 商産が得られた。エーテルを高発させ、そして黄

抽出すると、6.7gの不溶性の白色粉末が残り、それはMgCam・2THFであると推定された。 収率は2rを基にして62%であった。1H N MR (CD2Ca2、5.32ppm):d(2H) 8.14;d(2H)7.67;t(2H)7.36; t(2H)6.25;d(2H)5.55;S(6H)2. 09;8(6H)-1.63。

上記の如く、中性メタロセン観を本発明で有用なカチオン系のメタロセン触媒に転化させるための好選駆様は中性メタロセン類とトリフェニルカルベニウムボロネートとの反応を含んでいる。 好適な反応物はトリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポロネートである。下記の実施例は、本発明に従うポリプロピレンの製造で使用される種々のブリッジされたカチオン性のメタロセン触媒を説明するものである。

宇宙例 1

120gのトリフェニルカルベニウムテトラキス(ベンタフルオルフェニル)ポロネートを10-20mgのトルエン中に溶解させた。80mgの

特開平3-179006 (13)

i Pr(Cp-1-Flu)ZrMeiと略されているイソプロビリデン(シクロペンタジェニルー1-フルオレニル)ジルコニウムジメチルを10-20m2のトルエン中に辞解させた。2種の溶液を室温で5分間にわたり一緒に混合した。

反応温度を70℃に設定し、そして1リットルのプロピレンを反応器中にポンプで加えた。 放媒混合物を50m2のステンレス銀ボンベに加えた。200m2のプロピレンをポンベを通して反応器中にポンプで加えた。反応器の内容物を10分間批拌した。反応器温度は100℃以上に上昇した。未反応のプロピレンを反応器から排気した。

反応生成物をアセトンで洗浄しそして真空下で 乾燥した。虚合体を重量測定しそして融点に関し て分析した。融点は示意定査熱量計(DSC)か ら誘導された。

実施例2

60mgのトリフェニルカルベニウムテトラキ ス(ペンタフルオルフェニル)ポロネート、40 mgのイソプロピリデン(シクロベンタジエニル

パークレーブ反応器に加えた。反応器温度を70 ℃に設定し、そして1.5リットルのプロピレン を反応器に加えた。混合物を1200rpmで1 0分間推辞した。

1 0 0 m gのトリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ボロネートを 1 0 - 2 0 m gのトルエン中に辞解させた。 6 0 m gのi P r (Cp-l-F 1 u) Z r M e zを 1 0 - 2 0 m gのトルエン中に辞解させた。 2 種の溶液を室置で 5 分間にわたり一緒に混合した。

触媒混合物を50m2のステンレス鋼ボンベに加えた。200m2のプロピレンをボンベを通して反応器中にポンプで加えた。反応器の内容物を1時間提择した。未反応のプロピレンを反応器から排気した。

反応生成物をアセトンで洗浄しそして真空下で 乾燥した。重合体を重量測定しそして融点に関し て分析した。融点は示差走査熱量計(DSC)か ら誘導された。結果を表 I に示す。

実施例 6

- 1 - フルオレニル)ジルコニウムジメチル、および 6 0 分間の実験時間を用いて、実施例1の工程を繰り返した。

実施例3

60mgのトリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポロネート、40mgのイソプロピリデン(シクロベンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチル、80℃の反応器温度および60分間の実験時間を用いて、実施例1の工程を繰り返した。

実施例4

100mgのトリフェニルカルベニウムテトゥキス(ベンタフルオルフェニル)ポロネートおよび60mgのiPr(Cp-1-Flu)ZrMezを用いて、実施例1の工程を繰り返した。反応器温度を70℃に設定した。反応器の内容物を1時間にわたり撹拌した。結果を装了に示す。

実施例5

0.16ミリモルのトリメチルアルミニウム (T MA)を2m4のトルエン中に溶解させそしてジッ

0.48ミリモルのトリメチルアルミニウム (TMA)、100mgのトリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポロネートおよび60mgの

i Pr(Cp-l-Flu)ZrMezを用いて、 実施例5の工程を繰り返した。結果を表しに示す。 実施例7

0.16ミリモルのトリメチルアルミニウム (TMA)、60mgのトリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポロネートおよび20mgの

iPr(Cp-l-Flu)ZrMeiを用いて、 実施例5の工程を繰り返した。反応器の内容物を l時間にわたり撹拌した。結果を表』に示す。 実施例8

0.16ミリモルのトリメチルアルミニウム (TMA)を2m4のトルエン中に格解させそしてジャーパークレーブ反応器に加えた。反応器温度を70でに設定し、そして1.5リットルのプロピレンを反応器に加えた。混合物を1200rpmで1

特閒平3-179006 (14)

. 0 分間撹拌した。

46 m g のトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンを10-20 m g のトルエン中に溶解させた。
35 m g の i P r (C p - 1 - F 1 u) 2 r M e r を 10-20 m g のトルエン中に溶解させた。 2 植の溶液を室温で5分間にわたり一緒に混合した。

無鉄混合物を50m2のステンレス鋼ボンベに加えた。200m2のプロピレンをボンベを通して反応器中にポンプで加えた。反応器の内容物を30分間批拌した。未反応のプロピレンを反応器から排気した。

反応生成物をアセトンで洗浄しそして真空下で乾燥した。重合体を重量測定しそして融点に関して分析した。融点は示差走査熱量計(DSC)から誘導された。結果を表Ⅰに示す。

実施例9

0.33ミリモルのトリエチルアルミニウム (TEA1)、78.6mgのトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンおよび 60mgの
i Pr(Cp-1-flu)ZrMeiを用いて、

i Pr(Cp-1-Flu)2rMeiを用いて、 実施例8の工程を繰り返した。反応器の内容物を 30分間撹拌した。結果を表しに示す。

奥施例13

0.10ミリモルのトリエチルアルミニウム (TEA1)、46mgのトリス(ベンタフルオルフェニル)ポロンおよび35mgの
iPr(Cp-1-Flu)2rMezを用いて、
実施例8の工程を繰り返した。反応器の内容物を
30分間推祥した。結果を装しに示す。

0.16ミリモルのトリエチルアルミニウム (TEA1)、46mgのトリス(ベンタフルオルフェニル)ポロンおよび15mgの
iPr(Cp~1-Flu)ZrMezを用いて、
実施例8の工程を繰り返した。反応器の内容物を
30分間提择した。結果を表1に示す。

実施例8の工程を繰り返した。反応器の内容物を 30分間批拌した。結果を表しに示す。

実施例10

0.33ミリモルのトリエチルアルミニクム (TEAl)、27mgのトリス(ベンタフルオルフェニル)ポロンおよび20mgの

i P r (C p - l - F l u)Z r M e 1を用いて、 実施例 8 の工程を繰り返した。反応器の内容物を 3 0 分間批拌した。結果を表 I に示す。

実施例!!

0.33ミリモルのトリエチルアルミニウム (TEA1)、46mgのトリス(ベンタフルオルフェニル)ポロンおよび35mgの

i Pr(Cp-l-Flu)ZrMeiを用いて、 実施例8の工程を繰り返した。反応器の内容物を 30分間投持した。結果を表了に示す。

実施例12

0.16ミリモルのトリエチルアルミニウム (TEA1)、46mgのトリス(ベンタフルオルフェニル)ポロンおよび35mgの

表! iPr(Cp-1-Flu)ZrNe; [Ph₃C][BPh+4] アルミニウム 実験時間 アルキル

_	μモル(mg)	μモル(mg)	ミリ	モル	- 3
ı.	204(80)	130(120)		0	5
2.	102(40)	65(60)		0	60
3.	102(40)	85(60)		0	60
4.	154(60)	109(100)		0	60
5.	154(60)	109(180)	TNA	0.16	60
6.	154(60)	109(100)		0.48	60
7.	51(20)	65(60)		0.16	60
		B(Cafa)			
8.	89.5(35)	89.6(46)	TNA	0.16	30
9.	153(60)	153(78.6)	TEAL	0.33	30
10.	51.2(20)	52.73(27)		0.33	30
11.	89.5(35)	89.8(46)		0.33	30
12.	89.5(35)	89.8(46)		0.16	30 .
13-	89.5(35)	89.8(46)		0.10	30
14.	38.4(15)	89.8(46)		0.16	30

重合温度 収率 融点

_		<u> </u>	
1.	70	224	115
2.	70	186	119
3.	80	2	80
4.	70	51	-
5.	70	284	116
6.	70	268	117
7.	70	156	116
8.	70	167	
9.	70	123	
10.	70	7	110
11.	70	110	123
12.	70	168	105
13.	70	5	105
14.	70	58	

ことからなる、エチレン系不飽和単量体から誘導 される重合体鎖をシンジオタクチック成長させる 方法。

2.該選移金属原子がチタン、ジルコニウムまた はハフニウム原子である、上記1の方法。

3.設エチレン系不飽和単量体がプロピレンである、上記2の方法。

4. 該重合反応を、10以下のA4/Meモル比を 与えるような水準にアルミノキサン濃度が保たれ ているような条件下で実施する、上記3の方法。 5. 該重合方法を追加量のアルミノキサンの不存 在下で実施する、上記4の方法。

6.(a)式:

[R"(CpRn)(CpR'm)MeQk]+{P}-[式中、

各Cpはシクロペンタジエニルまたは置換されたシクロペンタジエニル環であり、

各 R は同一もしくは異なっておりそして炭素数が 1 - 2 0 の炭化水素基であり、

各R′は同一もしくは異なっておりそして炭

本発明の主なる特徴および態様は以下のとおり である。

1.(a) 不均衡なメタロセンカチオンおよび酸 メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニ オンを有しており、皺メタロセンカチオンは正に 荷包されている配位性の遺移金属原子と連結して いる立体的に異なる環構造を有するカチオン性の メタロセン配位子により特徴づけられており、眩 理機造の一方は歴典されたもしくは未伝換のシク ロベンタジェニル環でありそして鼓環構造の他方 は該第一のシクロペンタジエニル蕗とは立体的に 異なる産換されたシクロペンタジエニル基であり、 そして数シクロペンタジエニル基の両者は該環の 回転を防止ために該配位性の金属原子に関して立 体固定的関係にある、メタロセン触媒を準備し、 (b) 該触媒を重合反応区域において炭素数が3 以上であるかまたは置換されたビニル化合物であ るエチレン系不飽和単量体と接触させそして誤反 応区域を重合条件下に保って該単量体のシンジオ 類異的食会を起こす

素数が 1 - 2 0 の 炭化水 素基 で あ り 、 且 つ (C p R 'm)が (C p R n)と 立体的に異なるように 選択され、

R*は触媒に立体固定性を与えるためのCp 環類の間の構造的ブリッジであり、

M e は元素の周期体表の 4 b 、 5 b 、または 6 b 族金属であり、

各Qは炭素数が1-20のヒドロカルビル基 であるかまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

nは0-4であり、mは1-4であり、kは 0-2である]

により特徴づけられているメタロセン放媒を準備 し、

(b) 数触媒を重合反応区域において炭素数が3 以上であるかまたは隆後されたビニル化合物であるエチレン系不飽和単量体と接触させそして該反 応区域を重合条件下に保って該単量体のシンジオ 特異的重合を起こす

ことからなる、エチレン系不飽和単量体から誘導

特開平3-179006 (16)

される重合体額をシンジオタクチック成長させる 方法。

7.Meがチタン、ジルコニウムまたはハフニウムでありそしてkがしである、上記6の方法。

8.Qがメチル基である、上記7の方法。

9. 該エチレン系不飽和単量体が C 1+ 炭化水 案で ある、上記 6 の方法。

10. 該エチレン系不飽和単量体がビニル芳香族化合物である、上記7の方法。

11.該ビニル芳香族化合物がスチレンである、 上記10の方法。

12.該エチレン系不飽和単量体が置換されたビニル化合物である、上配6の方法。

13.該置換されたビニル化合物が塩化ビニルである、上記12の方法。

1 4.該エチレン系不飽和単量体がC3+アルファ オレフィンである、上記 6 の方法。

15、(a) 式:

[R"(CpRn)(CpR'm)MeQk]'[P]^ [式中、

と接触させそして該反応区域を重合条件下に保ってシンジオタクチックポリプロピレンを製造することからなる、シンジオタクチックポリプロピレンの製造方法。

16.数重合反応を、10以下のAQ/Meモル比を与えるような水準にアルミノキサン機度が保たれているような条件下で実施する、上記15の方法。

17.該重合方法を追加量のアルミノキサンの不 存在下で実施する、上記16の方法。

18.不均衡なメタロセンカチオンおよび該メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニオンからなっており、該メタロセンカチオンは正に荷電されている配位性の遷移金属原子と連結している立体的に異なる環 造を有するカチオン性のメタロセン配位子により特徴づけられており、該環

造の一方は歴典されたもしくは未最換のシクロペンタジェニル環でありそして設環構造の他方は 鉄第一のシクロペンタジェニル基とは立体的に異なる歴典されたシクロペンタジェニル基であり、 各 C p はシクロペンタジエニルまたは置換されたシクロペンタジエニル環であり、

各Rは同一もしくは異なっておりそして炭素 数が1~20の炭化水楽基であり、

各 R 'は同一もしくは異なっておりそして炭素数が I - 2 B の炭化水素基であり、且つ(C p R 'm)が(C p R n)と立体的に異なるように透択され、

R "は触媒に立体固定性を与えるための C p 環頬の間の構造的ブリッジであり、

Me は元素の周期体表の 4 b 、 5 b 、または 6 b 族金属であり、

各Qは炭素数が1-20の炭化水素基である かまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、 nは0--4であり、mは1--4であり、 k は 0-2である]

により特徴づけられているメタロセン無媒を準備 i.

(b) 該触媒を重合反応区域においてプロピレン

そして数シクロペンタジェニル基の両者は該環の 回転を防止ために該配位性の金属原子に関して立 体固定的関係にある、重合体銃のシンジオタクチッ ク皮長で使用するためのメタロセン放媒。

19.該立体固定的関係が該シクロペンタジエニル基の間に伸びている構造的なプリッジにより与えられている、上記18の触媒。

20.不均衡なメタロセンカチオンおよび該メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニオンからなっており、該メタロセンカチオンが 式:

[R*(CpRn)(CpR'm)MeQk]*[P]-[式中、

各 C p はシクロベンタジエニルまたは置換されたシクロベンタジエニル環であり、

各Rは同一もしくは異なっておりそして従業 数が1-20の炭化水素基であり、

各 R 'は 同一もしくは異なっておりそして 炭 素数が l - 2 0 の 炭化水素基であり、且つ (C p R 'm)が(C p R n)と立体的に異なる

待閉平3~179006 (17)

ように選択され、

R "は触媒に立体固定性を与えるためのCp 歴類の間の構造的ブリッジであり、

Meは元素の周期律表の4b、5b、または6b族金属であり、

各Qは炭素数が1-20のヒドロカルビル基 であるかまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

 $n t t 0 - 4 \tau b b$, $m t 1 - 4 \tau b b$, $k t 0 - 2 \tau b 3$

により特徴づけられている、重合体額のシンジオタクチック成長で使用するためのメタロセン触媒。 2 1 - M e がチタン、ジルコニウムまたはハフニウムでありそしてkが1である、上記 2 0 の触媒。 2 2 - 該遷移金属がチタン、ジルコニウムまたはハフニウムである、上記 2 0 の触媒。

2 3 .(C p R 'm)がフルオレニルまたはインデニル基を形成するように R 'm が選択される、上記2 0 の触媒。

24.8"が炭素数が1-4のアルキレン基、ケイ

案ヒドロカルビル基、ゲルマニウムヒドロカルビル基、燐ヒドロカルビル基、窒素ヒドロカルビル 基、ホウ素ヒドロカルビル基、およびアルミニウムヒドロカルビル基からなる群から選択される、 上記20の触媒。

25.Qがメチル基である、上配24の触媒。

2 6 .(C p R 'm)がフルオレニルまたはインデニル基を形成するように R 'm が選択される、上記 2 5 の触媒。

2 7 . R *(C p R n)(C p R 'm)がイソプロピリデン(シクロペンタジエニルートーフルオレニル) 基である、上記 2 6 の触媒。

特許出願人 フイナ・テクノロジー・インコーポ レーテッド

代 理 人 弁理士 小田島 平 1

